001848388

WPI Acc No: 1977-69407Y/197739

Di-fluorophenyl-butyl oxobenzimidazolinyl piperidine - prepd. from di-fluorophenyl-butyl halide or active ester cpd. and N-benzyl

oxo-benzimidazolinyl piperidine

Patent Assignee: YOSHITOMI PHARM IND KK (YOSH)
Number of Countries: 001 Number of Patents: 001

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week

JP 50112373 A 19750903 . 197739

Priority Applications (No Type Date): JP 7424600 A 19740227

-Abstract (Basic). JP-50112373 A

(4-FC6H4)2CH(CH2)3R (I) (R = halo, active ester group) were treated with II to give piperidinium salts III (X = halo), which was debenzylated to give piperidines (IV).

In an example 32.5 g i (R = Br) and 30.7 g ii in DMF was stirred at 40-50 degrees C for 42 hr to give iii (X = Br). Similarly, i (R \neq Cl), Ki, and ii gave iii (X = i). Iii (X = Br) (6.3 g), 2,2g PhSH, and 5% aq. NaOH was heated at 120 degrees for 3 hr to give IV. (IV) R1=(r.FC6H4)2CH(C2)3-

Derwent Class: B02

International Patent Class (Additional): C07D-000/00





(2,000円)

19 日本国特許庁

43公期日 昭50.(1975) 9 3

49 - 24600

未請求

公開特許公報

昭49: (1974). 2.27

特許技能は非免化力と ①特開昭 50-112373 規定による特別出版

1. 発明の名称 スペリのン異常数の異な数

1. 特許最次の報節に記載された発明の数

2. 発明者

大分集中非常大华岛田宇青金(55-1

妥善於 娑

(ほか 2 名)

3. 特許出願人

住 所 大阪市東区平野町 3 丁目35番地 吉富製浆株式会社

4. 代 理

大阪市東区平野町8丁目25番地 吉宫製茶株式会社内

弁理士(6630) 高 宮 城



52日本分類

②)特願昭

22出願日

審查請求

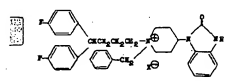
庁内整理番号

7169 44

16 E431.1

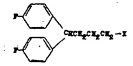
51 Int. C12 C07D401/04/ (C07D401/04 C07D211/58 C07D235/26)

発明の名称



(丈中 X 比較性エステル表帯を示す) で乗わされ

る化合物を脱ペンジル化反応化付するとも特徴と



不化合物と、文

ジル化反応に付けたとを特象とする文

の化合物の製造法

1. 発明 O 詳細を配明

本名明は①一般式

で乗わるれる四級電化合物、シェび②一般式 (I

)の化合物をさらに脱ペンジル化反応化分すると

とによる文

ことで化合物(目 3 は、灰の工程図(1)、(2)で要わ される方法により開発されている。

工程医以

工程的(2)

3

工程例(1)では以ベンジルかよび二重的合の水油の 際に多量の放棄と長時間を要し、また、工程間(2) ではクロル炭酸エテルと反応させた後、酸で処理 するという振騰はが考えられ、かえらずしる工物 ・特別 四50--112373〇 で乗わされるビモジド(一般名)の新規な製造版

式中、Iは話性エステル技基、先とえばハログン(Cℓ、Br、I)、有様スルホニルオキン(♪チルスルホニルオキン、pートリルスルホニル オキレなど)を示す。

差束、ピモジドは、たとえば玄

の化合物と、式

の既知化合物を反応させることにより製造されて いる。

例に有利な方法とは言えない。

本発明者らは個意研究の結果、ピモジドの工食

的有利な製造後を完成した。本発明の方法を反応

オでデナンカの表もである。

(上記式中のエは前記に定義したものと舞じてあ

. , .

反応4の数据電影政反応は無決単下あるいは確

当な密集の存在下に、常圧下あるいは必要に応じて加圧下に行なわれる。器能の存在下反応を進行させる場合の溶媒として、メタノール、エタノール、ブロハノール、ユーブロハノール、ブロハノール、ユーブロハノール、ブリアール、イソブタノール、エミルアルコール、イソアシノール、イソブタノール、アミルアルコール系溶媒、アセトン、メチルエチルケトン等のケトン系溶媒、エーテル、サトラヒドロフラン、ジオキナン等のエーテル系溶媒、メテレンクロライド、クロロホルム、四塩化炭素等のハロゲン系溶媒、ペンセン、トルエン、キンレン等の汚否族灰化水素系溶媒、ジメテルホルムアミド、ジメチルスルホキナイド、ヨーメテルビロリドン、ヘキテメテルホスムロトリアミド、テトラメチレンスルホン(スルホラン)等の弁プロトン性中性溶媒等があげられる。更に上述の水溶性溶媒と水とを選出に組合せた合木線像と1、1

以下食白

なか、化合物(I)は必ずしも単度精製する必要はなく、そのままで次の反応Bに供するとともできる。

反応3の説ペンジル化反応は、装触還元条件下 に、あるいはアルカリ水溶液中、チオフェノール で処理、又は溶媒の存在下あるいは無溶膜下に有 機等3級アミンで処理することにより途行する。 接触設元的方法による場合、一般式(1)の四級 ペンジル体は工程図(1)での三級ペンジル体よ り反応性に富み、比較的最和な条件下で脱ペンジ ルすることが可能である。反応は、常識常圧下、 または常温加圧下で充分に進行しペラジタム系、 ニアケル系、白会系の触媒が使用される。

脱ペンジル化反応は、アルカリ水溶液中、チオ フエノールを用いるか、又は適当な溶板の存在下 あるいは無弦鉄下に、有機第2銀アミンを用いる ととによつても、短時間にかつ好枚率で進行する。 溶解としては反応を妨けない限りいかなるもので もよく、たとえは、ペンゼン、トルエン、クロロ ホルム、アセトン、ジメチルホルムアミドまたは テトラヒドロアランなどが反応を有利に進行させ る。有機第3級アミンとしてはトリエチルアミン、 トリプロビルアミン、ドーメチルビペリジン、 第 ーエチルビペリジン、トリエチレンジアミン、1.1 ージアザビンクロ(5・4・1)タンダセンー7 (DBU)、1・5ージアザビンクロ(4・3・ 0) フネンー5 (DBR)等の影防験第3級アミン、 3・1 ン、ピリジン、ピコサン、キノリン、イソキノリン、 3・1 モージメチルアニリン等の芳香版第7級 アミンがあげられ、これら有機第3級アミンは溶 機を禁ねさせることができる。たとえば、前者の 場合、水酸化アルカリ金属の1~5・4次液液中、 計算量の12~10倍量のチオフエノールを使用し、装着の場合、計算量の12~20倍量の第2 級アミンを使用し、室蓋から150年の反応展度で流行をせる。好運には、前者の場合、5年の水 酸化ナトリタム水溶液中、計算量の2倍量のチオフエノールを使用し、100~120年で1時間 反応させ、接着の場合、ジメチルホルムアミド中、計算量の2倍量のトリエチレンジアミンを使用し、消費の2倍量のトリエチレンジアミンを使用し、消とり水浴上3~4時間反応させる。

かくして得られるビモジドは塩酸塩、硫酸塩、 多酸塩、マレイン酸塩、フマール酸塩などの敷付 加塩に導きする。

以下に実施資をあげて本発明を具体的に説明する。

実施例し

4 , 4ーピス(4ーフルオロフスニル)プチル

キソー 1 ーベンズイミダゾリニル) ピペリジニタ ・ A・プロマイドの異性体である。

套套绳 2

4、4ーピス(4ーアルギロアエエル)プテルクロライド21g、1ーペンジルー4ー(2-オ
キソー1ーペンズイミダゾリエル)ピペリジン1
9g、ヨウ化カリウエ125g、ジメテルホルムアミド90 mの混合物を50で、12時間接掛する。室温まで冷却し、アセトンを加え、不溶物を
デ去した後、戸液を光金級線する。改留する幼化アセトンとエーテルの混合物線を加え充分に冷却する。折出した始晶を評取し、エタノールより再
数晶すれば酸点191~192 での白色結晶として、1ー(4、4ーピス(4ーアルオロアエエル)プテル]ー1ーペンジルー4ー(2ーオキソー1ーペンズイミダソリエル)ピペリジエタム・ア

特別 四50-112373(4) プロマイドミュラ まこりーペンジルーリー(2) - L - ペンズイミダゾリニル) ピベリジン 3 6 7 年、ジメナルホルムアミド5 0 日の混合物 をしる時間、60~50でに投井する。宝量まで 冷却し、エーテルを加え、析出する油状化をエー テルて数回先浄する。この袖状処をイソブロビル エーテルより結集化させ、約品を卸取する。どの 着品をアセトン化とかし、アセトン可能部と不忠 毎に分け、不存部はエタノールより再始品すれば 酸点206~208での結晶(A)が何られる。 可改都は接船し、アセトンー事業ステルエステル 混合物紙より再結晶すれば酸点1 8 6 ~ 1 4 7 元 の結晶でヨゴが得られる。ととに得られた始晶で 4.3、じょうは元素分析、赤外、紋破気共鳴、質 量分析よりしっても、もっピス(もってルオロフ エエルラブチルコー1ーペンジルー(1-(1-オ・

イオダイドが得られる。

実施例し

实笔例 (

特路 昭50-112373(5)

1-(4,4-ピス(4-アルオロフエエル) アナルコー1ーペンジルー4ー(1ーオキソー1

水を加えて、クロロホルムで 1 回放出する。 実施 リニル)とペリジン(ビモジド)が得られる。 上記実施例と同様だして、エがアートリルスル

占物してJを用いてビモジドは製造される。

Water to the Company 果袋上等古富町大字広珠 [3]6

-497-

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

☐ BLACK BORDERS	
IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES	
☐ FADED TEXT OR DRAWING	
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING	
SKEWED/SLANTED IMAGES	
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS	•
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS	0.0
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT	
REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QU	JALITY
OTHER:	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.